PCT

世界知的所有権機関 国際事務局

Serial No. 10/620,061 Docket No. 529642000221



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類7

C12N 15/29, 5/14, C07K 14/415, 16/16, C12P 21/02, C12Q 1/68, A01H 5/00

(11) 国際公開番号

WO00/37644

(43) 国際公開日

2000年6月29日(29.06.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/07224

A1

(22) 国際出願日

1999年12月22日(22.12.99)

(30) 優先権データ

特願平10/365604

1998年12月22日(22.12.98) Л

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 農林水産省農業生物資源研究所長が代表する日本国 (JAPAN as represented by DIRECTOR GENERAL OF MINISTRY OF AGRICULTURE, FORESTRY AND FISHERIES NATIONAL INSTITUTE OF AGROBIOLOGICAL RESOURCES)[JP/JP] 〒305-8602 茨城県つくば市観音台2-1-2 Ibaraki, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

福田篤徳(FUKUDA, Atsunori)[JP/JP]

田中喜之(TANAKA, Yoshiyuki)[JP/JP]

〒305-8602 茨城県つくば市観音台2-1-2

農林水産省農業生物資源研究所内 Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

AU, CA, CN, JP, KR, US, 欧州特許 (CH, DE, (81) 指定国 FR, GB, IT, NL)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: SODIUM/PROTON COUNTERTRANSPORTER GENE

(54)発明の名称 ナトリウム/プロトン対向輸送体遺伝子

(57) Abstract

A rice Na⁺/H⁺ countertransporter gene has been successfully cloned. Use of the thus isolated gene or a gene functionally equivalent thereto makes it possible to construct salt-tolerant plants.

(57)要約

イネのNa*/H*対向輸送体遺伝子をクローニングすることに成功した。単離した遺伝子やこれと機能的に同等な遺伝子を利用して、耐塩性植物の作出を行うことが可能である。

```
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)
AE アラブ省長国連邦
AG アンティグア・バーブーグ
AL アルバニア
AL アルバニア
AM アルメニア
AM アルメニア
AT オーストリア
AT オーストリア
AZ アゼルバグジャン
BA ポズニア・ヘルツェゴビナ
BB バルバドス
BB バルバドス
BB バルバドス
BB バルバドス
BB バルボドス
BB バルボドス
BB バルボドス
BB バルボトス
BB バルガーフ
BC グルガナ
BF ブルガリア
BG ガルガリア
BG ガンナ
BG ガルガリア
BG ガルガリア
BG ガンナ
BG ガルガリア
BG ガルガリア
BG ガンナ
BG ガルガリア
BG ガルガリア
BG オンナ
BG オラジル
BG オラガー
BG オーカー
BG アイルカリア
BG オラジル
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジル
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジル
BG オラジル
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オンピア
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジル
BG オラジー
BG オラジー
BG オラジー
BG オーカー
```

明細書

ナトリウム/プロトン対向輸送体遺伝子

技術分野

本発明は、植物由来の新規なNa[†]/H[†]対向輸送体、該輸送体によりコードされるDNA、並びにそれらの製造および用途に関する。

背景技術

植物の耐塩性は農業および環境保全上重要な問題である。現在、地球上の約3分の1は乾燥地に属しているといわれ、現在も耕地や緑地の砂漠化が進んでいることから、その割合は将来増加することが予想される。2050年には世界人口が現在の1.5倍以上になるといわれ、食糧問題はますます深刻化することを考えると、耕作不適地、特に乾燥地でも育つ作物品種や栽培技術の開発は緊急を要する課題である。そこで、乾燥地の農業において問題となっているのは、土壌における塩分集積の問題である。乾燥気候下では、蒸発散量が降水量を上回るため、排水が不完全な状態で潅漑を続けた場合、塩分を含んだ地下水位の上昇が促進されて塩分が地表に析出するため、土壌における多量な塩分集積に結びつく。その結果耕作が不能になる例は、チグリス―ユーフラテス文明の滅亡を代表に太古の昔から知られており、現在でも未だ問題になることが多い。以上のことから、作物の耐塩性を高めることは、乾燥地や塩分集積地の農業を進める上で重要な課題となっている(但野利秋(1983)化学と生物21,439-445作物の耐塩性とその機構;内山泰孝(1988)化学と生物26,650-659塩性環境の農業利用)。

植物に対する塩ストレスを考える場合、2種類のストレス、つまり浸透圧ストレスとイオンストレスが問題になる。浸透圧ストレスとは、植物を取り囲む環境が高い濃度の塩分のため高浸透圧となり、植物の水分吸収の妨げになると

同時に植物体から水を奪う結果となることから、乾燥ストレスと同じ作用をするストレスである。植物にはこの浸透圧ストレスを回避する機構が存在することが知られており、その中心的働きをするのがイオン(K'、Na'、C1、有機酸など)や適合溶質と呼ばれる物質である。適合溶質とは、細胞内に高濃度蓄積されても種々の代謝系を乱さず酵素活性を阻害しない糖、アミノ酸の一種プロリン、四級アンモニウム化合物のグリシンベタインなどのことを指し、植物はこれらを細胞内に蓄積して外界との浸透圧バランスをとっている(石谷学,荒川圭太,高部鉄子(1990)植物の化学調節 25,149-162植物耐塩性の分子機構)

イオンストレスについては、植物の回避機構についてほとんど研究が進んでいない。過剰なNa⁺が植物の細胞内に吸収されると、細胞内の酵素反応が阻害され代謝障害が起こる(間籐徹(1997)植物の化学調節 32, 198-206 植物の耐塩性メカニズム)。そのため、細胞内に蓄積したNa⁺を細胞外に排出したり、液胞などの細胞内器官に隔離する必要がある。その中心的な働きをすると考えられているのがNa⁺/H⁺対向輸送体(ナトリウム/プロトン対向輸送体)である。植物のNa⁺/H⁺対向輸送体は、細胞質膜や液胞膜に存在すると考えられ、H⁺を輸送するH⁺ポンプ(H⁺-ATPaseやH⁺-PPase)によって形成される生体膜を介したpH勾配をエネルギー源として利用して、細胞質に存在するNa⁺を細胞外や液胞内に輸送する。また、高塩処理を受けた植物は、細胞質内のK⁺/Na⁺比率を高く保たねばならず、Na⁺/H⁺対向輸送体によって液胞にNa⁺を蓄積することにより、外界との浸透圧バランスをとるとも考えられている。

細胞質膜に局在するNa $^+$ /H $^+$ 対向輸送体については、動物、酵母、細菌などでよく調べられている。動物細胞の細胞質膜では、細胞内のH $^+$ バランスをとるために、Na $^+$ /K $^+$ -ATPaseによって形成された膜内外のNa $^+$ 濃度勾配を利用してNa $^+$ /H $^+$ 対向輸送体がH $^+$ を輸送する。このため、この対向輸送体は、細胞内のpH調整、細胞容量のコントロール、細胞質膜を介したNa $^+$ 輸送などに強く関与していると考えられている(Orlowski, J. and Grinstein, S. (1997) J. Biol. Chem. 2

72、22373-22376; Aronson, P.S. (1985) Ann. Rev. Physiol. 47、545-560)。動物では、Na*/H*対向輸送体は様々な細胞に存在し、6種類のアイソフォーム (NHE1-6) が報告されている (Orlowski, J. and Grinstein, S. (1997) J. Biol. Chem. 272、22373-22376)。酵母では、まず分裂酵母 (Schizosaccharomyces pombe)でNa*輸送と耐塩性に関連した遺伝子としてクローニングされ(sod2) (Jia, Z.P., McCullough, N., Martel, R., Hemmingsen, S. and Young, P.G. (1992) EMBO J. 11: 1631-1640)、これと高い相同性を持つ遺伝子が出芽酵母 (Saccharomyces cerevisiae) やZygosaccharomyces rouxiiで見つかっている (それぞれNHA1、ZSOD2と名付けられている) (Prior, C. et al. (1966) FEBS Letter 387, 89-93; Watanabe, Y. et al. (1995) Yeast 11, 829-838)。大陽菌では、異なった2種類のNa*/H*対向輸送体遺伝子 (nhaA、nhaB)が単離されており (Karpel, R. et al. (1988) J.Biol. Chem. 263, 10408-10410; Pinner, E. et al. (1994) J.Biol. Chem. 269, 26274-26279)、それぞれNa*輸送と耐塩性に強く関与している。植物では、藻類などで活性が調べられている (Katz, A. et al. (1989) Biochim. Biophys. Acta 983: 9-14)。

一方、液胞膜に局在しているものについては植物のみから活性についての報告があるにすぎない。液胞膜のNa*/H*対向輸送体は、塩濃度の高い環境に生育する塩生植物 (Matoh, T. et al. (1989) Plant Physiol. 89: 180-183; Hassidim, M. et al.(1990) 94: 1795-1801; Barkla, B.J. et al.(1995) Plant Physiol. 109: 549-556) やオオムギやテンサイなどの耐塩性の高い中生植物 (Hassidim, M. et al.(1990) 94: 1795-1801; Blumwald, E. et al.(1987) Plant Physiol. 85: 30-33; Garbarino, J. and DuPont, F.M. (1988) Plant Physiol. 86: 231-236; Garbarino, J. and DuPont, F.M. (1989) Plant Physiol. 89:1-4; Staal, M. et al.(1991) Physiol. Plant. 82: 179-184)において耐塩性と結びつけて現在まで調べられている。以上のことは、Na*/H*対向輸送体と植物の耐塩性が密接な関係にあることを示している。液胞膜のNa*/H*対向輸送体と植物の耐塩性が密接な関係にあることを示している。液胞膜のNa*/H*対向輸送体の性質についてはいくつか報告がある。その輸送体活性のNa*に対するKm

値は約10 mMであり、哺乳類の細胞質膜のものと似ている(Blumwald, E. et a 1.(1987) Plant Physiol. 85: 30-33; Garbarino, J. and DuPont, F.M. (198 8) Plant Physiol. 86: 231-236; Orlowski, J. (1993) J. Biol. Chem. 268: 16369-16377)。また、Na[†]輸送体の特異的阻害剤であるアミロライドやアミロ ライド誘導体は、それらの対向輸送体両方を競合的に阻害することが知られて いる (Blumwald, E. et al.(1987) Plant Physiol. 85: 30-33; Orlowski, J. (1993) J. Biol. Chem. 268: 16369-16377; Tse, C.M. et al. (1993) J. Bio 1. Chem. 268:11917-11924; Fukuda, A. et al.(1998) Plant Cell Physiol. 39: 196-201)。これらのことは、植物の液胞膜のNa*/H*対向輸送体の性質が哺 乳類の細胞質膜のものと類似していることを示唆している。以上のように、植 物のNa'/H'対向輸送体の活性については様々な報告があるが、その本体、つま り遺伝子やタンパク質については、今まで様々な試みがなされてきたが、その 解析は遅れていた (Katz, A. et al.(1989) Biochim. Biophys. Acta 983: 9-14; Barkla, B. and Blumwald, E. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88: 11177-11181; Katz, A., Kleyman, T. R., and Pick, U. (1994) Biochemistr y 33: 2389-2393) .

最近になり、アラビドプシスにおいて既知のNa*/H*対向輸送体のアミノ酸配列と相同性を有するタンパク質をコードすると予想される遺伝子がクローニングされたが、その機能については解明されていない (M.P. Apse et al., (1998) Final Programme and Book of Abstracts "11th International Workshop on Plant Membrane Biology", Springer; C.P. Darley et al., (1998) Final Programme and Book of Abstracts "11th International Workshop on Plant Membrane Biology", Springer)。

植物において単離されたNa*/H*対向輸送体遺伝子は、上記の双子葉植物であるアラビドプシスの例にとどまり、産業上有用な農作物であるイネやトウモロコシなどを含む単子葉植物については、いまだ遺伝子の単離は報告されていない。

発明の開示

重要な農作物の中でも、特にイネは耐塩性の低い作物であり、耐塩性の高い作物であるオオムギが250mMのNaClで生長が半分に抑えられるのに対し、イネは150mMで同じ阻害を受ける。Garbarino等は、オオムギでは根の液胞にNa⁺を蓄積することで茎葉へのNa⁺の流れを抑えて耐塩性を高めているのではないかと報告している(Garbarino,J. and DuPont,F.M. (1988) Plant Physiol. 86: 231-236)。これを裏付ける結果として、オオムギ根の液胞膜のNa⁺/H⁺対向輸送活性は塩処理によって上昇し、イネよりはるかに高い活性をもつことが分かっている(Garbarino,J. and DuPont,F.M. (1988) Plant Physiol. 86: 231-236; Fukuda, A., Yazaki, Y., Ishikawa, T., Koike, S., and Tanaka, Y. (1998) Plant Cell Physiol. 39: 196-201)。

一方、イネにおいては塩処理により活性は上昇しない(Fukuda, A., Yazaki, Y., Ishikawa, T., Koike, S., and Tanaka, Y. (1998) Plant Cell Physio l. 39: 196-201)。さらに、イネにおける根から茎葉へのNa[†]輸送は、同じイネ科の植物である耐塩性の高いヨシより高いことが分かっているため(Matsushita, N. and Matoh, T. (1991) Physiol. Plant. 83: 170-176)、根の液胞膜のNa[†]/H[†]対向輸送活性の強さがイネの耐塩性に強く関係している可能性がある。これらの報告は、イネ根のNa[†]/H[†]対向輸送活性を高めることが、イネの耐塩性を高め得る可能性を示唆している。このためイネのNa[†]/H[†]対向輸送体活性を高め得る遺伝子の単離が強く望まれていた。

本発明は、このような状況に鑑みてなされたなされたものであり、その目的は、単子葉植物、好ましくはイネ由来のNa[†]/H[†]対向輸送体および該輸送体をコードするDNA、並びにそれらの製造および用途を提供することにある。本発明は、本発明のDNAの好ましい用途として、耐塩性植物体の作出のための該遺伝子の利用を提供する。

本発明者らは、出芽酵母のNa⁺/H⁺対向輸送体 (NHX1) 遺伝子とホモロジーが

ある塩基配列をGeneBankの高等植物のデータベースから解析し、イネの花序由来のcDNAクローンを同定した。この配列をプローブとして用いて、イネcDNAライブラリーをスクリーニングし、イネのNa[†]/H[†]対向輸送体をコードすると予想される、「OsNHX1」と命名された新規遺伝子の全長をクローニングすることに成功した。

単離されたOsNHX1 cDNAは約2.3kbであり、535アミノ酸からなるタンパク質をコードしていると予想される(図1)。アミノ酸の疎水性解析の結果、該タンパク質には12の膜貫通領域が検出された(図2)。

0sNHX1から予想されるアミノ酸配列は、NHX1や哺乳類の Na^{+}/H^{+} 対向輸送体 (NHE) のアミノ酸配列と有意な相同性が検出された (表 1)。特に、イオン輸送に関係していると思われる膜貫通領域で高い相同性が見られた (図 3)。

現在まで報告されている種々のNa[†]/H[†]対向輸送体について系統樹を作成すると、出芽酵母のNHX1、哺乳類のNHE6、OsNHX1の3つがクラスターをつくることが判明した(図4)。NHX1は後期エンドソームで発現しているという報告があり(Nass, R. and Rao, R. (1998) J. Biol. Chem. 273: 21054-21060)、また、NHE6も細胞内で発現していることが示唆されている(Numata, M., Petrecca, K., Lake, N., and Orlowski (1998) J., J. Biol. Chem. 273: 6951-6959)ことから、本発明のOsNHX1は、液胞などの細胞内器官で発現し、液胞膜へのNa[†]輸送に重要な働きをしていると考えられる。

本発明者等は、さらに、アグロバクテリウム法を利用して、単離したOsNHX1 遺伝子をイネカルスに導入し、これを再分化させてトランスジェニック植物体 を得ることにも成功した。

本発明は、単子葉植物由来の新規なNa*/H*対向輸送体および該輸送体をコードするDNA、並びにそれらの製造および用途、特に耐塩性植物の作出のための用途に関し、より具体的には、

- 下記(a) または(b) に記載のDNA、
- (a) 配列番号: 2 に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDN

A.

- (b) 配列番号:1に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。
- 2. 単子葉植物由来のNa[†]/H[†]対向輸送体をコードする下記(a)または(b)に記載のDNA、
- (a)配列番号: 2に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。
- (b)配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA。
- 3. 単子葉植物がイネ科植物である、(2)に記載のDNA、
- 4. (1) または (2) に記載のDNAを含むベクター、
- 5. (1) 若しくは(2) に記載のDNAまたは(5) に記載のベクターを保持する形質転換細胞、
- 6. 植物細胞である、(5)に記載の形質転換細胞、
- 7. (1) または (2) に記載のDNAによりコードされるタンパク質、
- 8. (5) に記載の形質転換細胞細胞を培養し、該細胞またはその培養上清から発現させたタンパク質を回収する工程を含む、(7) に記載のタンパク質の製造方法、
- 9. (6) に記載の形質転換細胞を含む形質転換植物体、
- 10. 単子葉植物である、(9)に記載の形質転換植物体、
- 11. イネ科植物である、(10)に記載の形質転換植物体、
- 12. イネである、(11)に記載の形質転換植物体、
- 13 (9)から(12)のいずれかに記載の形質転換植物体の子孫またはクローンである、形質転換植物体、
- 14. (9)から(13)のいずれかに記載の形質転換植物体の繁殖材料、
- 15. (7)に記載のタンパク質に結合する抗体、
- 16. 配列番号:1に記載のDNAとハイブリダイズする、少なくとも15ヌクレ

オチドの鎖長を有する核酸分子、を提供するものである。

本発明は、単子葉植物由来の新規なNa*/H*対向輸送体および該輸送体をコードするDNAを提供する。本発明者等により単離されたイネ由来のNa*/H*対向輸送体「OsNHX1」をコードするcDNAの塩基配列を配列番号:1に、該cDNAがコードするタンパク質のアミノ酸配列を配列番号:2に示す。

「OsNHX1」遺伝子は、既知の複数のNa*/H*対向輸送体のアミノ酸配列と有意な相同性を有しており、特にイオン輸送に関連する部分において高い相同性が認められた。この事実は、「OsNHX1」タンパク質が、イネにおけるNa*輸送に重要な役割を果たしていることを示唆する。植物のNa*/H*対向輸送体は、高塩ストレス下においては、植物体内の浸透圧のバランスの確保に関与していることが考えられている。従って、「OsNHX」遺伝子は、特に、植物の耐塩性品種の作出などへの応用が可能であると考えられる。

本発明には、「OsNHX1」タンパク質のみならず、これと同等の機能を有するタンパク質も含まれる。本発明において「「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有する」とは、対象となるタンパク質がNa[†]/H[†]対向輸送体として機能することを指す。Na[†]/H[†]対向輸送体活性は、例えば、単離した生体膜小胞内外にH[†]-ATPaseによって形成させたH[†]濃度勾配をアクリジンオレンジの蛍光消光によってモニターし、Na[†]添加による生体膜小胞内からのH[†]の排出を蛍光の回復として測定することができる(Fukuda, A., Yazaki, Y., Ishikawa, T., Koike, S., and Tanaka, Y. (1998) Plant Cell Physiol. 39: 196-201.)。

「OsNHX1」タンパク質と同等な機能を有するタンパク質の1つの態様は、「OsNHX1」タンパク質のアミノ酸配列(配列番号:2)において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/若しくは付加したアミノ酸配列を有し、「OsNHX1」タンパク質と同等な機能を有する変異タンパク質である。このようなタンパク質は、例えば、以下の方法により調製することが可能である。当業者によく知られた方法としては、例えば、「OsNHX1」タンパク質のアミノ酸に変異を導入する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、例えば、タンパ

ク質の活性を高めるなどの目的で、部位特異的変異導入法(site-directed mu tagenesis法)(Kramer, W.& Fritz,H.-J. Oligonucleotide-directed construcyion of mutagenesis via gapped duplex DNA. Methods in Enzymology, 154: 350-367, 1987)などを利用して、「OsNHX1」タンパク質(配列番号: 2)中のアミノ酸配列を改変し、「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有する改変ターンパク質を調製することが可能である。また、アミノ酸の変異は自然界において生じることもある。本発明のタンパク質には、このように人工的であると天然由来であるとを問わず、天然型の「OsNHX1」タンパク質のアミノ酸配列(配列番号: 2)において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、もしくは付加したアミノ酸配列を有し、該タンパク質と同等の機能を有するタンパク質が含まれる。タンパク質におけるアミノ酸の改変部位および改変個数は、改変後のタンパク質が天然型の「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有する限り、特に制限はない。アミノ酸の改変は、一般的には、100アミノ酸以内であり、対ましくは50アミノ酸以内であり、さらに好ましくは20アミノ酸以内であり、さらに好ましくは50アミノ酸以内である。

また、「OsNHX1」タンパク質と同等な機能を有するタンパク質の他の態様は、「OsNHX1」タンパク質をコードするDNA(配列番号: 1)とハイブリダイズする単子葉植物由来のDNAがコードするタンパク質であって、「OsNHX1」タンパク質と同等な機能を有するタンパク質である。このようなタンパク質を調製するために、当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術(Southern, E.M.: Journal of Molecular Biology, Vol. 98, 503, 1975.)やポリメラーゼ連鎖反応(PCR)技術(Saiki, R. K. et al. Science, vol. 230, 1350-1354, 1985、Saiki, R. K. et al. Science, vol. 230, 1350-1354, 1985、Saiki, R. K. et al. Science, vol. 239, 487-491, 1988)が挙げられる。即ち、当業者にとっては、「OsNHX1」遺伝子の塩基配列(配列番号: 1)もしくはその一部をプローブとして、また「OsNHX1」遺伝子の塩基配列(配列番号: 1)に特異的にハイブリダイズするオリゴヌクレオチドをプライマーとして、イネ若しくは他の単子葉植物から「OsNHX1」遺伝子と高

い相同性を有するDNAを単離し、該DNAから「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有するタンパク質を得ることは通常行いうることである。このようにハイブリダイズ技術やPCR技術により単離しうる「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有する単子葉植物由来のタンパク質もまた本発明のタンパク質に含まれる。

ハイブリダイズ技術やPCR技術により遺伝子を単離するための植物としては、単子葉植物。好ましくはイネ科植物が挙げられる。イネ科植物としては、例えば、イネ以外に、オオムギ(Hordeum vulgare)、コムギ(Triticum aestivum)、トウモロコシ(Zea mays)などが挙げられるが、これらに制限されない。

上記の技術を利用して、「OsNHX1」タンパク質と同等な機能を有するタンパ ク質をコードするDNAを単離する方法としては、例えば、以下のような方法が挙 げられるが、これらに限られない。例えば、³₽等でラベルしたプローブ(例え ば、配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAまたはその一部)を用いて、単 子葉植物から調製したcDNAあるいはゲノミックライブラリーを用いたハイブリ ダイゼーションを行う。32Pでラベルしたプローブを用いたハイブリダイゼーシ ョンの条件は、ハイブリダイゼーション溶液 (50% formamide, 5x SSPE, 2x D enhard's solution, 0.1% (w/v) SDS, and 100 μ g/ml of herring sperm DNA (Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T (1989) Molecular cloning: A Labo ratory Manual (Cold Spring Harbor Lab., Cold Spring Harbor, NY), 2nd E d.))を用いて緩やかな条件では25℃ (formamideを含まない)、通常の条件で は42℃で行う。プレハイプリダイゼーションは少なくとも1時間以上行い、ハイ ブリダイゼーションの時間を24時間で行う。ハイブリダイゼーションを行った フィルターの洗浄は、緩やかな条件(低ストリンジェントな条件)では25℃(洗浄用溶液: 2x SSC, 0.1% SDS) 、通常の条件では42 ℃(洗浄用溶液: 2x SSC, 0.1% SDS) 、厳しい条件 (高ストリンジェントな条件) では56℃ (洗浄用 溶液: 0.1x SSC, 0.1% SDS) で行う。

これにより単離されたDNAがコードするタンパク質が「OsNHX1」タンパク質と同等の機能を有す場合、通常、「OsNHX1」タンパク質とアミノ酸配列において

高い相同性を有する。高い相同性とは、少なくとも60%以上の相同性、好ましくは80%以上の相同性、さらに好ましくは85%以上の相同性、さらに好ましくは90%以上の相同性を指す。アミノ酸配列の相同性は、例えば、GENETYXソフトウエア(ソフトウエア開発株式会社)のホモロジー解析プログラム(Lipman, D.J. and Pearson, W.R. (1985) Science 227, 1435-1441) により算出することができる。

本発明のタンパク質は、当業者に公知の方法により、組み換えタンパク質として、また天然のタンパク質として調製することができる。組み換えタンパク質は、後述するが、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNAを適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な細胞に導入し、該形質転換細胞から精製することにより調製することが可能である。また、天然のタンパク質は、例えば、調製した組み換えタンパク質若しくはその部分ベブチドを適当な免疫動物に免疫することにより調製した抗体を結合したアフィニティーカラムに、本発明のタンパク質を発現している細胞(例えば、イネ細胞)などから調製した抽出液を接触させて、該カラムに結合するタンパク質を精製することにより調製することができる。

また、本発明は、上記本発明のタンパク質をコードするDNAを提供する。本発明のDNAは、本発明のタンパク質をコードし得るものであれば特に制限はなく、ゲノムDNA、cDNA、および化学合成DNAなどが含まれる。本発明のDNAに含まれる「OsNHX1」cDNAの塩基配列を配列番号:1に示す。

ゲノムDNAおよびcDNAの調製は、当業者にとって常套手段を利用して行うことが可能である。例えば、ゲノムDNAは、本発明の遺伝子の塩基配列情報から適当なプライマー対を設計してPCRを行い、得られる増幅DNA断片をプローブとして用いてゲノミックライブラリーをスクリーニングすることによって単離することができる。また、例えば、同様にしてcDNAライブラリーからcDNAを単離することができる。

本発明のDNAは、例えば、組み換えタンパク質の調製や耐塩性の形質転換植物

体の作出などに利用することが可能である。組み換えタンパク質を調製する場合には、通常、本発明のタンパク質をコードするDNAを適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な細胞に導入し、形質転換細胞を培養して発現させたタンパク質を精製する。

組み換えタンパク質は、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNAが挿入されたベクターを、エレクトロポレーション法やリン酸カルシウム法などの公知の遺伝子導入法を利用して、大腸菌等のバクテリア、酵母、昆虫細胞、哺乳動物細胞などに導入し、これら細胞内で組み換えタンパク質を発現させて調製することができる。宿主細胞内で発現させた組み換えタンパク質は、当業者に公知の方法により精製することが可能である。例えば、大腸菌ではpGEX (Pharmacia)などの発現ベクターを用いてグルタチオン S-トランスフェラーゼ (GST)との融合タンパク質として発現させ、グルタチオンカラムを用いて精製することができる (大野茂男, 西村善文 (1997) 細胞工学別冊タンパク実験プロトコール、秀潤社)。

また、本発明のDNAを利用して形質転換植物体を作製する場合には、本発明のタンパク質をコードするDNAを適当なベクターに挿入して、これを植物細胞に導入し、これにより得られた形質転換植物細胞を再生させる。植物細胞への植物発現ベクターの導入には、植物細胞の種類に応じて、例えば、アグロパクテリウムを介する方法や直接細胞に導入する方法を用いることが可能である。アグロパクテリウムを介する方法としては、例えば、Nagelらの方法(Microbiol、Lett. 67, 325 (1990))やイネの場合Raineriらの方法(BIO/TECHNOLOGY 8, 3 3-38 (1990))が用いられる。これらの方法は、植物発現ベクター(pUC系のベクターなど。例えば、pCAMBIAベクター(Medical Research Council)など)を用いてアグロバクテリウムを形質転換し、形質転換されたアグロバクテリウムをリーフディスク法やカルス法等によって植物細胞に導入する方法である。植物発現ベクターを直接細胞に導入する方法としては、エレクトロボレーション法、パーティクルガン法、リン酸カルシウム法、及びポリエチレングリコール

法などが挙げられる。

ベクターを挿入する植物細胞としては、特に制限はないが、単子葉植物、好ましくはイネ科植物の細胞である。イネ科植物としては、イネ以外に、例えばトウモロコシなどが挙げられる。なお、本発明の「植物細胞」には、種々の形態の植物細胞、例えば、懸濁培養細胞、プロトプラスト、葉の切片、カルスなどが含まれる。

ベクターを挿入したトランスジェニック植物細胞からトランスジェニック植物体の再生には、植物の種類に応じて、例えば、カルスの再分化法 (Kyozuka, J. and Shimamoto, K. (1991) Plant Tissue Culture Manual. Kluwer Acade mic Publishers, pp B1, 1-16、Toki, S. (1997) Plant Molecular Biology 15, 16-21) やプロトプラストを用いた再分化法 (Shimamoto, K. et al. (1989) Nature 338, 274-276; Kyozuka, J. et al. (1987) Mol. Gen. Genet. 206, 408-413) などが用いられ得る。

これにより作出されたトランスジェニック植物体は、野生型植物体と比較して高いNa[†]/H[†]対向輸送体活性を示し、これにより耐塩性が付与されると考えられる。また、一旦、ゲノム内に本発明のDNAが導入された形質転換植物体が得られれば、該植物体から有性生殖または無性生殖により子孫を得ることが可能である。また、該植物体やその子孫あるいはクローンから繁殖材料(例えば、種子、果実、切穂、塊茎、塊根、株、カルス、プロトプラスト等)を得て、それらを基に該植物体を量産することも可能である。本発明には、本発明のDNAが導入された植物細胞、該細胞を含む植物体、該植物体の子孫およびクローン、並びに該植物体、その子孫、およびクローンの繁殖材料が含まれる。

このような野生型植物体と比較した高いNa*/H*対向輸送体活性は、Na*/H*対向輸送体の高発現(量的変化)によって達成しても、より高い活性を有するNa*/H*対向輸送体の発現(質的変化)によって達成しても、これら双方であってもよい。

また、本発明は、上記本発明のタンパク質に結合する抗体を提供する。本発

明の抗体には、ボリクローナル抗体およびモノクローナル抗体が含まれる。抗体の作製は、当業者に公知の方法、例えば、Harlowらの方法(Harlow, E. and Lane, D. (1988) Antibodies: A laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York)を用いることができる。ボリクローナル抗体は、ウサギに大腸菌などで合成させた融合タンパク質や合成ペプチドを抗原として注射し、得られた抗血清をアフィニティーカラムにかけて抗体を精製することで得られる。モノクローナル抗体は、マウスやラットに抗原を注射し、ハイブリドーマを調製してクローニングを行い、得られた抗体をアフィニティーカラムにかけることで得られる。

また、本発明は、本発明のタンパク質をコードするDNAとハイブリダイズする、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有する核酸分子を提供する。このような核酸分子は、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNAを検出または単離するためのプローブとして、また増幅するためのプライマーとして利用することが可能である。このような核酸分子は、好ましくは本発明のタンパク質をコードするDNAと特異的にハイブリダイズする。ここで「特異的にハイブリダイズする」とは、通常のハイブリダイゼーション条件下、好ましくはストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下で、本発明のタンパク質をコードするDNAとハイブリダイズしないことを指す。

また、このような核酸分子は本発明のタンパク質の発現を抑制するアンチセンスオリゴヌクレオチド、リボザイム等として利用することも可能である。アンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、それらの誘導体や修飾体を使用することができる。アンチセンスオリゴヌクレオチドは、タンパク質の発現を抑制し得る限り、DNAまたはmRNAの所定の領域を構成するヌクレオチドに対し完全に相補的である必要はなく、1又は複数個のヌクレオチドのミスマッチが存在していてもよい。本発明のタンパク質の発現を抑制するアンチセンスオリゴヌクレオチドやリボザイムは、本発明のタンパク質の機能を解析するための非常に

有用なツールとなる。

図面の簡単な説明

図1は、イネのNa † / H^{\dagger} 対向輸送体 (0sNHX1) cDNAの塩基配列、および予想されるアミノ酸配列を示す図である。アミノ酸配列は一文字表記で表した。

図2は、OsNHX1ダンパク質のアミノ酸の疎水性プロットを示す図である。横軸はアミノ酸残基、縦軸は疎水度を示す。予想される膜貫通領域をボックス内の数字で示した。

図3は、OsNHX1と他のNa⁺/H⁺対向輸送体とのアミノ酸配列の比較を示す図である。膜貫通領域(M3~M6)を配列の上部に示した。全てのアミノ酸が同一の場合は「*」を、類似したアミノ酸の場合は、類似度が高い順に「:」または「.」をアミノ酸の下部に示した。AのボックスはNa⁺輸送体の特異的阻害剤アミロライドの結合部位を表し、Bのボックスは哺乳類のNa⁺/H⁺対向輸送体において相同性が高い部位を表す。

図4は、ClustalX (Thompson, J.D. et al., (1994) Nucleic Acids Resear ch, 22:4673-4680) (最近隣(NJ)法)を用いたNa'/H'対向輸送体の系統発生学的解析の結果を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが本発明はこれら実施 例に制限されるものではない。

【実施例1】 イネNa*/H*対向輸送体遺伝子のクローニング

出芽酵母で得られた Na^+/H^+ 対向輸送体 (NHX1) とホモロジーがあるシーケンスをGeneBankの高等植物のデータベースから解析し、イネの花序由来のcDNAクローンを同定した。そのクローンから予想されるアミノ酸配列は、NHX1と37%のホモロジーがあった。得られたcDNAクローンは全長の塩基配列が挿入されていないことが予想されたので、そのcDNAクローンをプローブとして、イネ(Or

yza sativa L.cv Nipponbare) 幼植物の根から調製したmRNAを鋳型にして合成したcDNAライブラリーから、全長が挿入されたcDNAクローンの選抜を試みた。

イネは、一晩浸水させ、栄養塩類溶液($0.5 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{NH_4H_2PO_4}$, $1 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{KNO_3}$, $0.5 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{MgSO_4}$, $12.5 \, \mu\mathrm{M} \, \mathrm{Fe-EDTA}$, $1 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{CaCl_2}$, $\mathrm{micronutrients}$)を用いて水耕栽培した。昼(光度 $40 \, \mu\mathrm{mol} \, \mathrm{m}^{-2} \, \mathrm{s}^{-1}$)14時間 $30 \, \mathrm{C}$ 、夜10時間 $25 \, \mathrm{C}$ 、湿度75%の栽培条件で7日間栽培した。

cDNAライブラリーは、イネ幼植物の根からボリ(A*) RNAを調製し、5から25%のスクロース密度勾配遠心によってサイズ分画を行い、比較的大きいボリ(A*) RNAを含む分画から構築した(Tanaka, Y. et al.(1989) Plant Physiol. 90, 1403-1407)。サイズ分画を行ったボリ(A*) RNAは、GublerとHoffmanの方法(Gubler, U. and Hoffman, B.J. (1983) Gene 25, 263-269)によってオリゴdTをプライマーとして2本鎖cDNAを合成し、Asahipack GS710カラム(Asahi Chemical Industry Co. Ltd., Tokyo; 2.5X50 cm)を用いて高速液体クロマトグラフィー(Tosoh, Tokyo, model CCPD)によってサイズ分画を行った。2kb以上のcDNAを入gt11のEco RI サイトに挿入した。

構築したcDNAライブラリーをもつ入ファージを用い、NHX1とホモロジーのあるcDNAクローンをプローブとしてプラークハイブリダイゼーションを行った。シグナルのあったプラークの中から、ベクターに挿入されたcDNAが最も長いものを選び、切り出したcDNA をpBluescript (KS+)ベクター (Stratagene社)に挿入してクローニングを行った。得られたcDNAクローンが全長であることの確認は、そのクローンをプローブとして、イネ植物体から抽出したRNAを用いたノーザンハイブリダイゼーションによって得られたシグナルのサイズによって確認した。単離された遺伝子(OsNHX1と称する)全長が挿入されたcDNAクローンの全塩基配列を決定した(図1)。

[実施例2] OsNHX1遺伝子の塩基配列およびアミノ酸配列の解析

全長は2330塩基対、5'非翻訳領域は296塩基対、翻訳領域は1608塩基対、3' 非翻訳領域は426塩基対であった。OsNHX1がコードしているタンパク質は535ア ミノ酸と予想され、分子量の計算値は59,070であった。予想されるアミノ酸配列は、59%の疎水性,22%の中性,19%の親水性アミノ酸から成り、疎水性の高いタンパク質であることが考えられた。KyteとDoolittleの方法(Kyte, J. and Doolittle, R. F. (1982) J.Mol. Biol. 157, 105-132)による疎水性解析の結果を図2に示す。TMpred program (Hofmann, K. and Stoffel, W. (1993) Biol. Chem. Hoppe-Seyler 374, 166) による解析によって、1 空回膜貫通領域を検出した。

OsNHX1から予想されるアミノ酸配列は、NHX1や哺乳類のNa⁺/H⁺対向輸送体(N HE)のアミノ酸配列と有意な相同性が検出された(表1;表中、NHX1は酵母[S . cerevisiae]由来、NHE6はヒト由来、NHE1~4はラット由来である。また、表 中の数値の算出には、GENETYX (ver.10)ソフトウエア (ソフトウエア開発株式 会社)のホモロジー解析プログラムを用いた (Lipman, D.J. and Pearson, W. R. (1985) Science 227, 1435-1441)。特に、イオン輸送に関係していると思 われる膜貫通領域で高い相同性が見られた(図3)。OsNHX1のアミノ酸部分配 列である83LFFIYLLPPI92の領域は、NHX1やNHEでも非常によく保存されており、 真核生物のNa[†]/H[†]対向輸送体を阻害するアミロライドの結合部位と考えられて いる (Counillon, L. et al., (1993) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90, 4508 -4512) (図3A)。また、真核生物のNa*/H*対向輸送体では、6番目と7番目 の膜貫通領域がよく保存されており、Na'とH'の輸送に重要な働きをしていると 考えられている (Orlowski, J. and Grinstein, S. (1997) J. Biol. Chem. 2 72, 22373-22376)が、OsNHX1の5番目と6番目の膜貫通領域はこれらの領域と 相同性が高かった(図3B)。以上のことは、OsNHX1がコードするタンパク質が Na[†]/H[†]対向輸送活性を持つことを示唆している。

表 1

OsNHX1と他のNa⁺/H⁺対向輸送体とのアミノ酸配列の相同性(%)

	OsNHX1	NHX1	NHE6	NHE1	NHE2	MHE3	NHE4
OsNHX1	100	29.5	33.0	30.1	29.4	26.7	27.7
NHX1		100	36.1	28.6	29.1	29.3	32.0
NHE6			100	31.9	29.1	31.8	28.6
NHE1				100	48.9	37.1	45.5
NHE2					100	44.7	66.0
NHE3						100	44.6
NHE4							100

現在まで報告されている種々のNa*/H*対向輸送体、すなわち、哺乳類のNHE、出芽酵母(S. cerevisiae)のNHX1およびNHA1、分裂酵母(S. pombe)の細胞質膜で発現していると思われるSod2、酵母(Zygosaccharomyces rouxii)のZSod2、大腸菌(E. coli)のNhaAおよびNhaB、及びOsNHX1(図中「OsNHX1」と表記)についてNJ法により系統樹を作成すると、NHX1、NHE6、OsNHX1の3つがクラスターをつくることが判明した(図4)。NHX1が後期エンドソームで発現しているという報告があり(Nass, R. and Rao, R. (1998) J. Biol. Chem. 273: 21054-21060)、また、NHE6も細胞内で発現していることが示唆されている(Numata, M., Petrecca, K., Lake, N., and Orlowski, J., J. Biol. Chem. 273: 6951-6959)。これらのことから、OsNHX1が液胞などの細胞内器官で発現し、これら器官においてNa*輸送に重要な働きをしていると考えられる。

[実施例3] イネNa[†]/H[†]対向輸送体遺伝子を発現する形質転換イネの作出 pBluescript KS+ (STRATAGENE社) のBamHIサイトに挿入したOsNHX1をKpnIと

NotIにより切り出し、Ti-plasmid由来でカナマイシンとハイグロマイシン耐性遺伝子を導入したpMSH1 (高発現用) およびpMSH2 (発現抑制用) ベクター (pMSH1については、Kawasaki, T. et al.,(1999) Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A. 96, 10922-10926. pMSH2はpMSH1のマルチクローニングサイトが逆向きになったもの)のカリフラワーモザイクウイルス35Sプロモーター下流に挿入した。構築したベクターを用いて、アグロバクテリウム (Agrobacterium tumefaciens) によりイネカルスを形質転換した。カルスは種子から誘導し、アグロバクテリウム感染後の選抜をハイグロマイシンで行った。選抜したカルスを再分化させ、形質転換植物体を得た。なお、形質転換および再分化は土岐の方法 (Toki, S. (1997) Plant Molecular Biology 15, 16-21) に基本的に従って行なった。

産業上の利用の可能性

本発明において、単離されたNa⁺/H⁺対向輸送体遺伝子は、植物体内で発現させることにより、該植物体に塩耐性を付与することができると考えられる。このため、例えば、イネなど有用農作物に導入することにより耐塩性を向上させ、乾燥地等においても塩害を受けず、農作物の収穫量を増大させる上で大いに貢献しうる。

請求の範囲

- 1. 下記 (a) または (b) に記載のDNA。
- (a)配列番号:2に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDN A。
- (b) 配列番号: 1に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。
- 2. 単子葉植物由来のNa⁺/H⁺対向輸送体をコードする下記(a)または(b)に記載のDNA。
- (a)配列番号: 2に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。
- (b)配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA。
- 3. 単子葉植物がイネ科植物である、請求項2に記載のDNA。
- 4. 請求項1または2に記載のDNAを含むベクター。
- 5. 請求項1若しくは2に記載のDNAまたは請求項5に記載のベクターを保持する形質転換細胞。
- 6. 植物細胞である、請求項5に記載の形質転換細胞。
- 請求項1または2に記載のDNAによりコードされるタンパク質。
- 8. 請求項5に記載の形質転換細胞細胞を培養し、該細胞またはその培養上 清から発現させたタンパク質を回収する工程を含む、請求項7に記載のタンパク質の製造方法。
- 9. 請求項6に記載の形質転換細胞を含む形質転換植物体。
- 10. 単子葉植物である、請求項9に記載の形質転換植物体。
- 11. イネ科植物である、請求項10に記載の形質転換植物体。
- 12. イネである、請求項11に記載の形質転換植物体。
- 13. 請求項9から12のいずれかに記載の形質転換植物体の子孫またはク

ローンである、形質転換植物体。

- 14. 請求項9から13のいずれかに記載の形質転換植物体の繁殖材料。
- 15. 請求項7に記載のタンパク質に結合する抗体。
- 16. 配列番号:1に記載のDNAとハイブリダイズする、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有する核酸分子。

WO 00/37644 PCT/JP99/07224

1/4

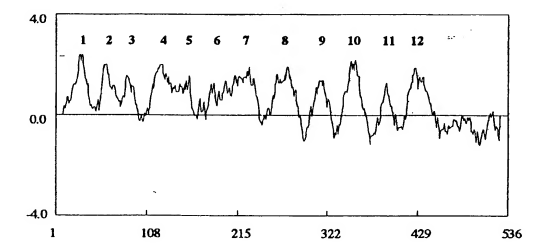
図 1

101 301 GGATGGAGGTGGCGGCGGCGGGGGGGCTCTGTACACGACCTCCGACTACGCGTCGGTGGTGTCCATCAACCTGTTCGTCCCCCTGCTCTGCCCCTG M B V A A A R L G A L Y T T S D P A S V V S I N L P V A L L C A C 401 CATCGTCCTCGGCCACCTCCTCGAGGAGAATCGCTGGGTCAATGAGTCCATCACCGGGCTCATCATCGGGCTCTGCACCGGCGTGGTGATCTTGCTGATG V L G H L L E R N R W V N E S I T A L I I G L C T G V V I L L M K G K S S H L P V F S E D L P P I Y L L P P I I P N A G P Q V K K 601 ANAGCANTTCTTCCGGANTTTCATGACGATCACATTATTTGGAGCCGTCGGGACANTGATATCCTTTTTCACANTATCTATTGCTGCCATTGCAATATT K Q F P R N F H T I T L F G A V G T H I S F F T I S I A A I A I P S R M N I G T L D V G D P L A I G A I F S A T D S V C T L Q V L N 801 CAGGATGAGACACCCTTTTTGTACAGTCTGGTATTCGGTGAAGGTGTTGTGAACGATGCTACATCAATTGTGCTTTTCAACGCACTACAGAACTTTGATC Q D E T P F L I S L V F G E G V V N D A T S I V L F V H I D A A V V L K P L G N P F Y L P L S S T P L G V P A G L L S A Y I I K K L Y I G R H S T D R E V A L N N L M A Y L S Y N L A E L L D L S G I L T V F F C G I V M S H Y T W H N V T E S S R V T T K 1201 AGCACGCATTTGCAACTCTGTCCTTCATTGCTGAGACTTTTCTCTTCCTGTATGTTGGGATGCATTGGATATTGAAAAATGGGAGTTTGCCAGTGA HAFATLS PIAETFL PLY V G M D A L D I E K W E P A S D 1301 CAGACCTGGCAAATCCATTGGGATAAGCTCAATTTTGCTAGGATTGGTTCTGATTGGAAGAGCTGCTTTTGTATTCCCGCTTGTTCTCGAACCTA R P G K S I G I S S I L L C L V L I G R A P V P P L S P L S N L 1401 ACAAAGAAGGCACCGAATGAAAAAATAACCTGGAGACAGCAAGTTGTAATATGGTGGGCTGGGCTGATGAGAGGAGCTGTGCTGCTGCTTACA T K K A P H B K I T W R Q Q V V I W W A G L M R G A V S I A L A Y N 1501 ATAAGTTTACAAGATCTGGCCATACTCAGCTGCACGGCAATGCAATAATGATCACCAGCACCATCACTGTCGTTCTTTTTAGCACTATGGTATTTGGGAT K P T R S C H T Q L H G N A I M I T S T I T V V L P S T N V P G M M T K P L I R L L P A S G K P V T S B P S S P K S L H S P L L T 1701 AGCATGCARGGTTCTGACCTCGAGAGTACAACCAACATTGTGAGGCCTTCCAGCCTCCGGATGCTCCTCACCAAGCCGACACTGTCCACTACTACT S M Q G S D L B S T T N I V R P S S L R M L L T K P T H T V H Y Y R K P D D A L M R P M P G G R G P V P P S P G S P T E Q S H G G 1901 ATGARCAGTGCAAAGAAATGAGAATGGAATGGTTGATGAGGGGAGAATACATGTAAAATGTGACAGCAAAAGAGAGGCAAGTTTTGGGTTTGTAGAGTT TGGCTGCTAATGAGTTGTTGATAATGCTCTATATTCTTCAGAACTTCAGATGGTGCCTCACCAAGGCCTAAGAGCCAGGAGGACCTTCTGATAATGGT 2201 GTACCTGTCTACCATCTTTAGTTGGCGGGTGTTCTTTCCTAGTTGCCACCCTGCATGTAAAATGAAATTCTCCGGCCAAAATAGATTTGTGTGTATAATAA TTTTGCTTGGTTGAAAAAAAAAAAAAAAAA

WO 00/37644 PCT/JP99/07224

2/4

図 2



3/4

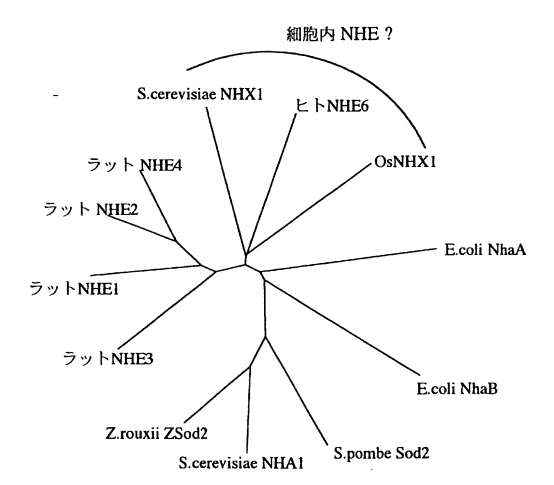
図 3

Α	M3	M4	
OsNHX1	FSEDLFFIYLLPPIIFNAGFQVKKKQ	FFRNFMTITLFGAVGTMISFFTISIAAIAIFSRM	138
NHX1	FNSSYFFNVLLPPIILNSGYELNQVNF	FFNNMLSILIFAIPGTFISAVVIGIILYIWTFLG	179
NHE6-	FDPEVFFNILLPPITFYAGYSLKRRHI	FFRNLGSILAYAFLGTAISCFVIGSIMYGCVTLM	205
NHE1	LQSOVFFLFLLPPITLDAGYFLPLRQI	FTENLGTILIFAVVGTLWNAFFLGGLLYAVCLVG	219
NHE2	MKTDVFFLYLLPPIVLDAGYFMPTRPF	FFENLGTIFWYAVVGTLWNSIGIGLSLFGICQIE	80
NHE3	LTPTLFFFYLLPPIVLDAGYFMPNRLI	FFGNLGTILLYAVIGTIWNAATTGLSLYGVFLSG	166
NHE4	MDSSIYFLYLLPPIVLESGYFMPTRPI	FFENIGSILWWAGLGALINAFGIGLSLYFICQIK	184
	: :* ****:::*::	• •: :• :. •:	
В	M5	M6	
OsNHX1	NIGTLDVGDFLAIGAIFSATDS	SVCTLQVLNQDET-PFLYSLVFGEGVVNDATSIV	192
NHX1	LESIDISFADAMSVGATLSATDF	PVTILSIFNAYKVDPKLYTIIFGESLLNDAISIV	235
NHE6	KVTGQLAGDFYFTCCLLFGAIVSATDF	PVTVLAIFHELQVDVELYALLFGESVLNDAVAIV	265
NHE1	GEQINNIGLLUTLLFGSIISAVDA	PVAVLAVFEEIHINELLHILVFGESLLNDAVTVV	276
NHEZ	AFGLSDITLLCNLLFGSLISAVD	PVAVLAVFENIHVNEQLYILVFGESLLNDAVTVV	137
NHE3	LMGELKIGLLEFLLFGSLIAAVDI	PVAVLAVFEEVHVNEVLFIIVFGESLLNDAVTVV	223
NHE4	AFGLGDINLLQNLLFGSLISAVD	PVAVLAVFEEARVNEQLYMMIFGEALLNDGISVV	241
	: .*: .:*.*	.* * :: *. ::***.::**. ::*	

WO 00/37644 PCT/JP99/07224

4 / 4

図 4



配列表

SEQUENCE LISTING

<110> National Research Institute of Agrobiological Resources

<120> Sodium/proton exchanger genes

<130> MOA-006PCT

<140> JP 1998-365604

<141> 1998-12-22

<160> 2

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 2330

<212> DNA

<213> Oryza sativa

<220>

<221> CDS

<222> (297)..(1901)

<400> 1
gagaagagag ttttgtagcg agctcgcgcg aatgcgaagc caaccgagag aggtctcgat 60
accaaatccc gatttctcaa cctgaatccc cccccacgt tcctcgtttc aatctgttcg 120
tctgcgaatc gaattctttg ttttttttc tctaatttta ccgggaattg tcgaattagg 180
cattcaccaa cgagcaagag gggagtggat tggttggtta aagctccgca tcttgcggcg 240
gaaatctcgc tctcttctct gcggtggtg gccggagaag tcgccgccgg tgaggc atg 299

Met 1

ggg atg gag gtg gcg gcg cgg ctg ggg gct ctg tac acg acc tcc 347 Gly Met Glu Val Ala Ala Ala Arg Leu Gly Ala Leu Tyr Thr Thr Ser 5 10 15

gac tac gcg tcg gtg gtg tcc atc aac ctg ttc gtc gcg ctg ctc tgc 395

Asp Tyr Ala Ser Val Val Ser Ile Asn Leu Phe Val Ala Leu Leu Cys
20 25 30

gcc tgc atc gtc ctc ggc cac ctc ctc gag gag aat cgc tgg gtc aat 443

Ala Cys Ile Val Leu Gly His Leu Leu Glu Glu Asn Arg Trp Val Asn

35 40 45

gag tcc atc acc gcg ctc atc atc ggg ctc tgc acc ggc gtg gtg atc 491

Glu	Ser	lle	Thr	Ala	Leu	Ile	He	Gly	Leu	Cys	Thr	Gly	Val	Val	lle	
50					55					60					65	
ttg	ctg	atg	acc	aaa	ggg	aag	agc	tcg	cac	tta	ttc	gtc	ttc	agt	gag	539
														Ser		
Dou	Zou		****	70	u.J	2,0	001	50.	75	Dou				80		
	~			10					10					00		
						_										505
gat	ctc	ttc	ttc	atc	tac	ctc	ctc	cct	ccg	atc	atc	ttc	aat	gca	ggt	587
Asp	Leu	Phe	Phe	Ile	Tyr	Leu	Leu	Pro	Pro	He	He	Phe	Asn	Ala	Gly	
			85					90					95			
ttt	cag	gta	aag	aaa	aag	caa	ttc	ttc	cgg	aat	ttc	atg	acg	atc	aca	635
Phe	Gln	Val	Lys	Lys	Lys	Gln	Phe	Phe	Arg	Asn	Phe	Met	Thr	Ile	Thr	
		100					105					110				
tta	t.t.t.	рра	ምሮሮ	øtc	ppp	aca	ate	ata	tee	t.t.t.	t.t.c	aca	ata	tct	att	683
														Ser		
ւես		Uly	nia	Vai	uly		riet	116	מפנ	THE		1111	116	BCI	110	
	115					120					125					
gct	gcc	att	gca	ata	ttc	agc	aga	atg	aac	att	gga	acg	ctg	gat	gta	731
Ala	Ala	Ile	Ala	Ile	Phe	Ser	Arg	Met	Asn	lle	Gly	Thr	Leu	Asp	Val	
130					135					140					145	
gga	gat.	ttt	ct.t.	gca	att	gga	gcc	atc	ttt.	tct.	gcg	aca	gat	tct	gtc	779
uıy	vəh	1 116	րեն	nid	116	aly	nid	116	1 116	net.	nid	1111	voh	Ser	ıaı	

155

150

160

tgc	aca	ttg	cag	gtc	ctc	aat	cag	gat	gag	aca	ccc	ttt	ttg	tac	agt	827
Cys	Thr	Leu	Gln	Val	Leu	Asn	Gln	Asp	Glu	Thr	Pro	Phe	Leu	Tyr	Ser	
			165					170					175			
ctg	gta	ttc	ggt	gaa	ggt	gtt	gtg	aac	gat	gct	aca	tca	att	gtg	ctt	875
Leu	Val	Phe	Gly	Glu	Gly	Val	Val	Asn	Asp	Ala	Thr	Ser	Ile	Val	Leu	
		180					185					190				
									•			•				
ttc	aac	gca	cta	cag	aac	ttt	gat	ctt	gtc	cac	ata	gat	gcg	gct	gtc	923
Phe	Asn	Ala	Leu	Gln	Asn	Phe-	Asp	Leu	Val	His	Ile	Asp	Ala	Ala	Val	
	195					200					205					
gtt	ctg	aaa	ttc	ttg	ggg	aac	ttc	ttt	tat	tta	ttt	ttg	tcg	agc	acc	971
Val	Leu	Lys	Phe	Leu	Gly	Asn	Phe	Phe	Tyr	Leu	Phe	Leu	Ser	Ser	Thr	
210					215					220					225	
ttc	ctt	gga	gta	ttt	gct	gga	ttg	ctc	agt	gca	tac	ata	atc	aag	aag	1019
Phe	Leu	Gly	Val	Phe	Ala	Gly	Leu	Leu	Ser	Ala	Tyr	Ile	Ile	Lys	Lys	
				230					235					240		
cta	tac	att	gga	agg	cat	tct	act	gac	cgt	gag	gtt	gcc	ctt	atg	atg	1067
Leu	Tyr	lle	Gly	Arg	His	Ser	Thr	Asp	Arg	Glu	Val	Ala	Leu	Met	Met	
			245					250					255			

ctc atg gct tac ctt tca tat atg ctg gct gag ttg cta gat ttg agc 1115

Leu	Met	Ala	Tyr	Leu	Ser	Tyr	Met	Leu	Ala	Glu	Leu	Leu	Asp	Leu	Ser	
		260					265					270				
ggc	att	ctc	acc	gta	ttc	ttc	tgt	ggt	att	gta	atg	tca	cat	tac	act	1163
	Ile															
uly		ьсu	1111	Vai	THC		0,5	ulj	110	741		001	1113	1,11	1111	
	275					280					285					
tgg	cat	aac	gtc	aca	gag	agt	tca	aga	gtt	aca	aca	aag	cac	gca	ttt	1211
Trp	His	Asn	Val	Thr	Glu	Ser	Ser	Arg	Val	Thr	Thr	Lys	His	Ala	Phe	
290					295					300					305	
gca	act	ctg	tcc	ttc	att	gct	gag	act	ttt	ctc	ttc	ctg	tat	gtt	ggg	1259
Ala	Thr	Leu	Ser	Phe	Ile	Ala	Glu	Thr	Phe	Leu	Phe	Leu	Tyr	Val	Gly	
				310					315					320		
ata	ant	go o	++ a	gat	att	ma a	222	taa	ma m	+++	acc.	a or t	as c	202	cct	1307
	gat															1001
met	Asp	Ala		Asp	116	GIU	Lys		ulu	rne	Ala	ser.		Arg	rro	
			325					330					335			
ggc	aaa	tcc	att	ggg	ata	agc	tca	att	ttg	cta	gga	ttg	gtt	ctg	att	1355
Gly	Lys	Ser	Ile	Gly	Ile	Ser	Ser	Ile	Leu	Leu	Gly	Leu	Val	Leu	Ile	
		340					345					350				
gga	aga	got	gct.	t.t.t.	gt.a	ttc	CCE	ct.ø	tog	ttc	t.t.e	tcg	aac	cta	aca	1403
uly	Arg		иld	rne	val			Leu	net.	riie		oer.	u911	_L eu	1111	
	355					360					365					

aag	aag	gca	ccg	aat	gaa	aaa	ata	acc	tgg	aga	cag	caa	gtt	gta	ata	1451
Lys	Lys	Ala	Pro	Asn	Glu	Lys	lle	Thr	Trp	Arg	Gln	Gln	Val	Val	He	
370					375					380					385	
tgg	tgg	gct	ggg	ctg	atg	aga	gga	gct	gtg	tcg	att	gct	ctt	gct	tac	1499
Trp	Trp	Ala	Gly	Leu	Met	Arg	Gly	Ala	Val	Ser	Ile	Ala	Leu	Ala	Tyr	
				390					395					400		
aat	aag	ttt	aca	aga	tct	ggc	cat	act	cag	ctg	cac	ggc	aat	gca	ata	1547
Asn	Lys	Phe	Thr	Arg	Ser	Gly	His	Thr	Gln	Leu	His	Gly	Asn	Ala	Ile	
			405					410					415			
atg	atc	acc	agc	acc	atc	act	gtc	gtt	ctt	ttt	agc	act	atg	gta	ttt	1595
Met	Ile	Thr	Ser	Thr	Ile	Thr	Val	Val	Leu	Phe	Ser	Thr	Met	Val	Phe	
		420					425					430				
ggg	atg	atg	aca	aag	cca	ttg	atc	agg	ctg	ctg	cta	ccg	gcc	tca	ggc	1643
Gly	Met	Met	Thr	Lys	Pro	Leu	Ile	Arg	Leu	Leu	Leu	Pro	Ala	Ser	Gly	
	435					440					445					
cat	cct	gtc	acc	tct	gag	cct	tca	tca	cca	aag	tcc	ctg	cat	tct	cct	1691
His	Pro	Val	Thr	Ser	Glu	Pro	Ser	Ser	Pro	Lys	Ser	Leu	His	Ser	Pro	
450					455					460					465	

ctc ctg aca agc atg caa ggt tct gac ctc gag agt aca acc aac att 1739

Leu Leu Thr Ser Met Gln Gly Ser Asp Leu Glu Ser Thr Thr Asn Ile
470 475 480

gtg agg cct tcc agc ctc cgg atg ctc ctc acc aag ccg acc cac act 1787

Val Arg Pro Ser Ser Leu Arg Met Leu Leu Thr Lys Pro Thr His Thr

485 490 495

gtc cac tac tac tgg cgc aag ttc gac gac gcg ctg atg cga ccg atg 1835

Val His Tyr Tyr Trp Arg Lys Phe Asp Asp Ala Leu Met Arg Pro Met

500 505 510

ttt ggc ggg cgc ggg ttc gtg ccc ttc tcc cct gga tca cca acc gag 1883
Phe Gly Gly Arg Gly Phe Val Pro Phe Ser Pro Gly Ser Pro Thr Glu
515 520 525

gttgatgagg agaatacatg taaaatgtga cagcaaaaga gagaaggcaa gttttgggtt 1991
tgtagagttt ggctgctgct aatgagttgt tgatagtgcc tatattcttc agaacttcag 2051
atggtgcctc accaaggcct aagagccagg aggaccttct gataatggtt cgggatgatt 2111
ggtttgttct gtcaggatga accctagtga gtgacacagg gtgatgtgct ccgacaacct 2171

gtaaattttg tagattaaca gccccatttg tacctgtcta ccatctttag ttggcgggtg 2231
ttctttccta gttgccaccc tgcatgtaaa atgaaattct ccgccaaaat agatttgtgt 2291

gtataataat tttgcttggt tgaaaaaaaa aaaaaaaaa

2330

<210> 2

<211> 535

<212> PRT

<213> Oryza sativa

<400> 2

Met Gly Met Glu Val Ala Ala Ala Arg Leu Gly Ala Leu Tyr Thr Thr

1 5 10 15

Ser Asp Tyr Ala Ser Val Val Ser Ile Asn Leu Phe Val Ala Leu Leu 20 25 30

Cys Ala Cys Ile Val Leu Gly His Leu Leu Glu Glu Asn Arg Trp Val

35 40 45

Asn Glu Ser Ile Thr Ala Leu Ile Ile Gly Leu Cys Thr Gly Val Val
50 55 60

Ile	Leu	Leu	Met	Thr	Lys	Gly	Lys	Ser	Ser	His	Leu	Phe	Val	Phe	Ser
65					70					75					80
Glu	Asp	Leu	Phe	Phe	Ile	Tyr	Leu	Leu	Pro	Pro	Ile	Ile	Phe	Asn	Ala
				85					90					95	
Gly	Phe	Gln	Val	Lys	Lys	Lys	Gln	Phe	Phe	Arg	Asn	Phe	Met	Thr	lle
			100					105					110		
Thr	Leu	Phe	Gly	Ala	Val	Glý	Thr	Met	Ile	Ser	Phe	Phe	Thr	Ile	Ser
		115					120					125			
lle	Ala	Ala	Ile	Ala	He	Phe	Ser	Arg	Met	Asn	He	Gly	Thr	Leu	Asp
	130					135					140				
Val	Gly	Asp	Phe	Leu	Ala	Ile	Gly	Ala	Ile	Phe	Ser	Ala	Thr	Asp	Ser
145					150					155					160
Val	Cys	Thr	Leu	Gln	Val	Leu	Asn	Gln	Asp	Glu	Thr	Pro	Phe	Leu	Tyr
				165					170					175	
Ser	Leu	Val	Phe	Gly	Glu	Gly	Val	Val	Asn	Asp	Ala	Thr	Ser	Ile	Val
			180					185					190		
Leu	Phe	Asn	Ala	Leu	Gln	Asn	Phe	Asp	Leu	Val	His	Ile	Asp	Ala	Ala

200

205

195

Val Val Leu Lys Phe Leu Gly Asn Phe Phe Tyr Leu Phe Leu Ser Ser 210 215 220 Thr Phe Leu Gly Val Phe Ala Gly Leu Leu Ser Ala Tyr Ile Ile Lys 225 230 235 240 Lys Leu Tyr Ile Gly Arg His Ser Thr Asp Arg Glu Val Ala Leu Met 250 245 255 Met Leu Met Ala Tyr Leu Ser Tyr Met Leu Ala Glu Leu Leu Asp Leu 260 265 270 Ser Gly Ile Leu Thr Val Phe Phe Cys Gly Ile Val Met Ser His Tyr 275 280 285

Thr Trp His Asn Val Thr Glu Ser Ser Arg Val Thr Thr Lys His Ala 290 295 300

Phe Ala Thr Leu Ser Phe Ile Ala Glu Thr Phe Leu Phe Leu Tyr Val
305 310 315 320

Gly Met Asp Ala Leu Asp Ile Glu Lys Trp Glu Phe Ala Ser Asp Arg
325 330 335

Pro Gly Lys Ser Ile Gly Ile Ser Ser Ile Leu Leu Gly Leu Val Leu

340 345 350

Ile Gly Arg Ala Ala Phe Val Phe Pro Leu Ser Phe Leu Ser Asn Leu
355 360 365

Thr Lys Lys Ala Pro Asn Glu Lys Ile Thr Trp Arg Gln Gln Val Val
370 375 380

Ile Trp Trp Ala Gly Leu Met Arg Gly Ala Val Ser Ile Ala Leu Ala 385 390 395 400

Tyr Asn Lys Phe Thr Arg Ser Gly His Thr Gln Leu His Gly Asn Ala
405
410
415

Ile Met Ile Thr Ser Thr Ile Thr Val Val Leu Phe Ser Thr Met Val
420 425 430

Phe Gly Met Met Thr Lys Pro Leu Ile Arg Leu Leu Pro Ala Ser
435 440 445

Gly His Pro Val Thr Ser Glu Pro Ser Ser Pro Lys Ser Leu His Ser
450 455 460

Pro Leu Leu Thr Ser Met Gln Gly Ser Asp Leu Glu Ser Thr Thr Asn 465 470 475 480 Ile Val Arg Pro Ser Ser Leu Arg Met Leu Leu Thr Lys Pro Thr His
485 490 495

Thr Val His Tyr Tyr Trp Arg Lys Phe Asp Asp Ala Leu Met Arg Pro
500 505 510

Met Phe Gly Gly Arg Gly Phe Val Pro Phe Ser Pro Gly Ser Pro Thr 515 520 525

Glu Gln Ser His Gly Gly Arg 530 535

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/07224

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/29, 5/14, C07K14/41! C12Q1/68, A01H5/00	5, 16/16, C12P21/02,				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC				
	SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed b C1 ⁷ C12N15/00-15/90	y classification symbols)				
	ion searched other than minimum documentation to the					
GENE SWIS	ata base consulted during the international search (name ANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ SPROT/PIR/GENESEQ SIS (DIALOG), WPI (QUESTEL)	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,X	Biochimica et Biophysica Acta,1 1999 July 7, Atsunori Fukuda et al., "Molecula of the Na+/H+ exchanger gene in	r cloning and expression	1-16			
P,X	Proc.Natl.Acad.Sci.USA,96(4),p. Gaxiola,R.A.et al.,"The Arabido transporters ,AtNhx1 and Avpl, detoxi fication in yeast"	psis thaliana proton	1-16			
P,X	WO, 99/47679, A2 (BLUMWALD EDUA 23 September, 1999 (23.09.99), Full text; Figs. 1 to 8 & AU, 9928214, A	RDO),	1-16			
A	J.Biol.Chem.,273,p.6951-6959,19 Numata M.et al.,"Identification Na+/H+exchanger"	98 March 20 on of a mitochondorial	1-16			
Further	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date earlier document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 28 March, 2000 (28.03.00) "T" later document published after the international filing date priority date and not in conflict with the application but cit understand the principle or theory underlying the invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of pricular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular r						
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer				
Facsimile N	ło.	Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/07224

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	J.Biol.Chem., 267(13), p.9331-9339, 1992 May 5 Orlowski J.et al., "Molecular cloning of putative members of the Na/H exchanger gene family. cDNA cloning, deduced amino acid sequence, and mRNA tissue expression of the rat Na/H exchanger NHE-1 and two structurally related proteins."	1-16
A	J.Biol.Chem.,267,p.9340-9346,1992 May 5 Tse C.M.,et al., "Cloning and sequencing of a rabbit cDNA encoding an intestinal and kidney-specific Na(+)/H(+) exchanger isoform(NHE-3)"	1-16
A	Plant and Cell Physiology,39(2),p.196-201,1998 Feb. Fukuda Atsunori et al.,"Na+/H+ antiporter in tonoplast vesicles from rice roots"	1-16
x	T. Sasaki, et al., "Rice cDNA from Panicle", Genbank accession, No.C91832, 20 April, 1998 (20.04.98),	16
2		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C12N15/29, 5/14, C07K14/415, 16/16, C12P21/02, C12Q1/68, A01H5/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N15/00-15/90

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ SWISSPROT/PIR/GENESEQ

BIOSIS (DIALOG), WPI (QUESTEL)

C.	関連す	ると	認めら	れる文献
----	-----	----	-----	------

	0 C 16 O 0 0 A 10 O X HX	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Р, Х	Biochimica et Biophysica Acta, 1446(1-2), p. 149-155, 1999 July 7, Atsunori Fukuda et al., "Molecular cloning and expression of the Na+/H+ exchanger gene in Oryza sativa"	1-16
Р, Х	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 96(4), p. 1480-1485, 1999 Feb. 16 Gaxiola, R. A. et al., "The Arabidopsis thaliana proton transporters, AtNhxl and Avpl, can function in cation detoxi fication in yeast"	1-16

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告

C (6# 2.)	間はナスト切外ともる立幹	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Р, Х	WO, 99/47679, A2 (BLUMWALD EDUARDO) 23. 9月. 1999 (23. 09. 99) 全文, 第1-8図 & AU, 9928214, A	1–16
A	J.Biol.Chem., 273, p. 6951-6959, 1998 March 20 Numata M. et al., "Identification of a mitochondorial Na+/H+ exchanger"	1-16
A	J. Biol. Chem., 267(13), p. 9331-9339, 1992 May 5 Orlowski J. et al., "Molecular cloning of putative members of the Na/H exchanger gene family. cDNA cloning, deduced amino acid sequence, and mRNA tissue expression of the rat Na/H exchanger NHE-1 and two structurally related proteins."	1-16
A	J. Biol. Chem., 267, p. 9340-9346, 1992 May 5 Tse C.M., et al., "Cloning and sequencing of a rabbit cDNA encoding an intestinal and kidney-specific Na(+)/H(+) exchanger isoform(NHE-3)"	1–16
A	Plant and Cell Physiology, 39(2), p. 196-201, 1998 Feb. Fukuda Atsunori et al., "Na+/H+ antiporter in tonoplast vesicles from rice roots"	1-16
X	GENBANK accession No. C91832 1998 Apr. 20 Sasaki T. et al., "Rice cDNA from panicle"	16